L6 ANSWER 7 OF 33 HCA COFYRIGHT 2001 ACS

Full-text AN 118:90352 HCA

Aromatic conjugated nonlinear optical material

Takeya, Yutaka IN

Teijin Ltd., Japan PA

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 9 pp. SO

CODEN: JKXXAF

Patent DT

Japanese LA

KIND DATE APPLICATION NO. DATE FAN.CNT 1 PATENT NO. -----JP 1990-325413 19901129 JP 04198924 A2 19920720

PΙ

OS MARPAT 118:90352 AB The material comprises a solid soln. of carboxylic acid XArY(CH:CH)nCH:C(CN)CO2H (n = 0, 1, 2; Ar = C5-14 arom. group; X, Y = R10, R2R3N, R4S, CN, NO2, CO2R5, OCOR6, CONR7R8, NR9COR10, R11; R1-11 = C1-8 hydrocarbon residue, H) and an indole carboxylic acid R50(Ind)(CH:CH)mCH:C(CN)CO2H (Ind = indole residue; R50 = R51R52N, R530, R54S, CN, NO2, CO2R55, OCOR56, CONR57R58, NR59COR60, R61; R51-61 = C1-8 hydrocarbon residue; m = 0-2).

⑩日本国特許庁(JP) ①特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平4-198924

@Int.Cl.*

庁内整理番号 識別記号

@公開 平成4年(1992)7月20日

G 02 F 1/35

504

7246-2K

審査請求 失請求 請求項の数 1 (全・頁)

芳香族共役基を有する非線形光学材料 の発明の名称

②特 顧 平2-325413

❷出 願 平2(1990)11月29日

谷 @発 明 者

東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人株式会社東京研

⑦出 願 人 弁理士 前田 純博 個代 理 人

究センター内 帝 人 株 式 会 社 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号

25 **糸田** 日月

1. 発明の名称

芳香族共役基を有する非線形光学材料

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 下記一般式(1)

$$X - Ar - (CH = CH) = -CH = C(CK)$$
 ... (1)

[但し、nは0、1または2を表わす。かは炭 素数5~14の芳香族基を表わす。X, Yは、 $R_1 - O -$ で表わされるエーテル基、 $R_2 R_3 \, N -$ で 表わされるアミノ蓋、Ransnで表わされるチ オエーテル差、ニトリル差、ニトロ差、一〇〇 \bigcirc R_s, $-\bigcirc$ C \bigcirc R_sで表わされるエステル基、- $CONR_0R_0$, $-NR_0COR$; で表わされるアミ ド差、 $-R_{11}$ で表わされる炭化水素差(R_{l} ~ Riiは、同一または異なる炭素数1~8の炭化 水素基、または水素原子を表わす)から選ばれ る官能基で、同じでも異なっていてもよい。〕 で表わされるカルボン酸と 下記一般式(2)

$$R_{50} = 1 \text{ sd} = \{CH = CH\}_{m} = CH = C\{CN\}_{000H} = \frac{1}{1000H}$$

[但し、式中lad はインドール残茎を表わし、 R soはR siR siN - で表わされるアミノ基; Rss-O-で表わされるアルコキシ基;Rss-S-で表わされるアルキルチオ基;シアノ基; ニトロ基; -COORssもしくは-OCORss で表わされるエステル基:一CONR57R58も しくは一N (Rss) CORので表わされるアミ ド基:R町で表わされる炭化水素基または水素 原子;(ここで、Rոって、日のは同一またに異な る炭素数1~8の炭化水素基を表わす)を示し、 nはO~2の整数を示す。]

で表わされるインドール環を含むカルボン酸と の固溶体からなることを特徴とする非線形光学 材料.

3 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、非線形光学材料分野、さらに詳細に は大きな二次の非線形光学物性を有する有機芳香 族系材料に関する。

[従来の技術]

非線形光学効果とは、例えばレーザ光のような 強い光電場を物質に印加した場合、その物質の電 気分極応答が印加電界の大きさの単位一次に比例 する関係から、印加電場の大きさの三次以上の高 次の効果があらおれることを示す。

二次の非線形光学効果には、入射光の波長を
1/2 の波長変換する第2高調波発生、1種類の波長の光を2種類の光に変換させるパラメトリック
発振、逆に2種類の波長の光から1種類の波長の 光を発現させる二次光混合などがある。これらの 諸特性から、非線形光学効果を有する材料は、将 来的には光データ/情報処理や光通信システムに おいて用いられる光スイッチ、光メモリ、あるい

めに有機物ではケ子のレベルでは大きなケ子非線 形感受率を有していても、固体化、結晶化の段階 ではその大きい非線形感受率を発現させる背景と なる分極の効果の故に、より安定な中心対称のあ る構造が優先的に形成され、このために光学素子 として二次の非線形光学効果が全く発現されない という問題点があった。

一般に、第2高調波発生能は、分子内での分長い が大きく、かつそのを与が大きくなが大きくなが、逆に共役を与が大きとさが長くなが、逆に共役を引いた。 が大きなななが、逆に共役を引いた。 が大きなななが、逆に共役を引いた。 が大きなななが、逆におり、なるとが光役を収した。 を表した。 をのの発生を、からななるが、だっているが、 ををでいたがある。 がないなが生起を、まることとは、まる。 でいたがないるが、 には、といたが、 をでいたが、 には、といた。 をでいたが、 には、といた。 をでいたが、 には、といた。 をでいた。 をでいた。 をでいた。 でいた。 でいた。

は光信号家集処理に用いられる光双安定素子、先スイッチなどの素子として使用される可能性がある。一般に、この分野においてはIIMICのを中心に、無機材料が研究検討されているが、無機材料が研究検討されているが、無機材料ではその性能指数があまり大きくないこと、定名が大きない、形態加工性が長くない、安定性が低いなどの難点からず至の光学素子を形成った。な医性を任うことなどの欠点があった。

近年、これらの無機材料に対して、有機材料の検討が盛んに試みられるようになってきた。これは、有機物の定答が主としてお電子系の分極に進 拠するので、非線形光学効果が大きく、かつ応答速度も大きいことが確かめられ報告されている。例えば、エイシーエスシンボジュウムシリーズ 233 巻(ACS Symposium Series Vol. 223、1983)に数多くの報告例がなされている。

本発明で同題とする二次の非線形光学特性は、 3階のテンソルであるので、分子または結晶で対 称中心が存在すると顕在化しない。この理由のた

電子配置の移動効果の結果、大きな非線形性が期待されるが、実際にはその分子分極の大きさのために反転対称中心を有する構造となり、第2高調波の発生が観測されないことが多い。一般に生成する結晶の構造を制御することは困難な技術であり、特に対称中心を崩すような結晶系を作成するのは難しい。

この困難を克服するために本発明者は先に光学活性のキラル構造を利用する発明を出願し(特願昭63-72081号、特顧昭63-72080号)、分子レベルでの非線形感受率をそのまま結晶構造に発現させることにも成功している。

一方、高い二次の非線形光学特性を有する代表 的な材料として、2ーメチルー4ーニトロアニリン(MNA)がある。この化合物に本来大きい分 子非線形感受率を有するローニトロアニリンが、 分極効果で結晶化に際して反転対称中心を形成するために、メチル基を導入することでこの形成する 抑制するために開発された材料である。この に電子供与基と電子受容蓋とが相互に芳香環を中

28 M = 4-198921 (B)

心に対象の位置にある時には、その電子の流れの 効果のために、本質的に大きの理由だ学性能に本質的に大きの理由により実際現立 本質のである。特に工力の理由により実際現立 を表現されるというの。 を対して、対象のは、対象のは、を主を発現した。 を発現して、対象のは、対象のは、を主を表現して、大変のは、本発明である。 を発現するのに対して、本発明である。 を発現するのに対して、本発明である。 を表現するの。 を表現するの。 を表現するの。 を表現するの。 を表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 を表現する。 を表現する。 を表現する。 を表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現なる。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現する。 とを表現なる。 のに到達した。

即ち、本発明は下記一般式(1)

【但し、nは0,1または2を表わす。Arは炭素数5~14の芳香族基を表わす。X,Yは、R:-C ーで表わされるエーテル基、RRN-で表わされるアミノ基、R-S-で表わされるチオエーテル基、ニトリル基、ニトロ基、-COORs,-OC CRで表わされるエステル基、-CONRR。-

示す。]

で表わされるインドール環を含むカルボン酸との 固溶体からなることを特徴とする非線形光学材料 に関する。

一般式(I) において、Arは炭素数5~14の芳香 族基を示す。このArとしては、例えばピリジン。 ヘンゼン、ピフェニル、インデン、ナフタレン。 ピフェニレン、アセナフチレン、フルオレン、フ ェナントレン、アントラセン、ベンゾフラン、ベ ンゾチオフェン、インドール、キノリン、イソキ フリン、カルバゾール、キサンテンから誘導され る基を挙げることができる。 就中ペンゼン・ナフ タレンから誘導される基が好ましい。また、一般 式()において、X、Yは前記基を示すが、例え ばメトキシ基、エトキシ基、カープロポキシ基。 nープトキシ基。フェノキシ基で表わされるエー **ニル基、アミノ基、モノメチルアミノ基、モノエ** チルアミノ基,ジメチルアミノ基,ジエチルアミ ヹ基、ジ(nープロピル)アミヹ基、メチルエチ ルアミノ基、アニリノ基、ジフェニルアミノ基等 NRGCで日日で表わされるアミド基、「R口で表わされる炭化水素基「Rへ」日日は、同一または異なる炭素数1~8の炭化水素基、または水素原子を表わず)から選ばれる官能基で、同しても異なっていてもよい。1で表わされるカルボン酸と下記一般式で

「但し、式中にははインドール残基を表わし、RssiはRssiRssiNーで表わされるアミノ基:RssiーSーで表わされるアルコキシ基:RssiーSーで表わされるアルギン・シアノ基・ニトロを表わされるアルギン・COORssiをしている。Rssiとはは「Rssi)にの民siので表わされるアミド基:「CORssiRssiをしては「Rssi)にで表わされるアミド基は「Rssiでで、表わされる炭化水素基または水素原子」(この変数を化水素基を表わす)を示し、Rulc~2の整数を

のアミノ基、メチルチオ基、エチルチオ基、n-プロビルチオ基、フェニルチオ基などで表わされ るチオエーテル基、シアノ基、ニトロ基、Arの芳 香族基から誘導されるカルボン酸のメチルエステ ル基、エチルエステル基、n-アロピルエステル 差。n-ブチルエステル基。フェニルエステル基 のようなCOORで表わされるエステル基、ある いはアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基。 ブチリルオキシ基、ペンゾイルオキシ基のような OCORで表わされるエステル基、私の芳香族基 から誘導されるカルボン酸のアンモニアとのアミ ド基、メチルアミド基、エチルアミド基、ジメチ ルアミド基、ジエチルアミド基、プロビルアミド 基。ジブロビルアミド基。ブチルアミド基。ジブ チルアミド基。アニリド基のような一〇〇NRR で表わされるアミド蓋、あるいはホルミルアミド 差、アセチルアミド基。プロピオニルアミド基。 ブチリルアミド基、ベンゾイルアミド基のような -NRgCORioで表わされるアミド基、あるいは - メチル基、エチル基、n-アロビル基、n-ブチ ル基、ホーベンチル基のような飲化水素基が上げ られ、好選には、メトキシ基、エトキシ基、ガー プロボキシ基、フェノキシ基で表わされるエーデ ル基、アミノ基、モンメチルアミノ基、モノエチ ルアミノ墓、ジメチルアミノ墓、ジエチルアミノ 基。メチルエチルアミン基、アニリン基で表わさ れるアミノ基、メチルデオ基、エチルギオ基。フ ェニルナオ基などで表わされるチオエーテル基。 シアノ基。エトロ基、北の芳香族基から誘導され るカルゴン酸のメチルエフテル基、エチルエステ ル差。フェニルエステル差のようなCOCRで代 表されるエステル基、あるいはアセチルオキシ基。 プロピオニルオキシ茎、ベンソイルオキシ茎のよ うなOCORで表わされるエステル基、社の芳香 族基から誘導されるカルボン酸のアンモニアとの アミド基、メチルアミド基、エチルアミド基、ジ メチルアミド基、アニリド基のような一CONRo Rで表わされるアミド基、あるいはホルミルアミ ド蓋、アセチルアミド基,ベンソイルアミド基の ような「NRsCORioで表わされるアミド基、あ

るいはメチル基、エチル基、ロープロビル基のような族化が築基である。

また、一般式印。において、X、Yはいずれかが水素原子の場合、水素原子以外の電機器は、一〇日=05- 基とり一位またはの一位にあることが好ました、共に水素原子以外の場合は、p - 位および:一位にあることが好ましい。

非報用光学如果を裏めるためには、分子構造として大きな変極子を有することが必要であり、この目的のために一般式は、シアノ基、カルボキシの基を同一炭素原子上に存在させる。また、キシ分子分極が相互に干渉しあっためには、共役長さが長くなるといるであることが重ましいが、共役長さが長くなるといいまである。このでは、共役長により損傷を生ずる恐れがある。このために、共役長に余り長くてはならない。

一般式(1) で表わされるカルボン酸としては、 例えば次の化合物を挙げることができる。

3-フェニルー2-シアノブロベノン酸, 3-(p-ジメチルアミノフェニル) - 2-シアノブ

ロペノン酸、3~(p~アミノフェニル)~2~シアノアロペノン酸、3~(p~ジエチルアミノフェニル)~2~シアノアロペノン酸、3~(p~ジアロピルアミノフェニル)~2~シアノアロペノン酸、3~(p~モノメ酸、3~(p~モノン酸、3~(p~モノン酸、3~(p~モノン酸、3~(p~モノン酸、アノアロペノン酸及びそれらのm~、0~置接該達体。

3-(p-メトキシフェエル)-2-シアノア
ロペノン酸、3-(p-エトキシフェエル)-2
-シアノアロペノン酸、3-(p-アロルオキ
シフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3(p-ブチルオキシフェニル)-2-シアノアロペンチルオキシフェニル)
-2-ンアノアロペンでは、3-(p-ロペンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、3-(p-ロペノンでは、及びそれらのm-、0-置換誘導体:

3- (p-メチルチオフェニル)-2-シアノ プロペノン酸、3- (p-エチルチオフェニル) -2-シアノアロペノン酸、3- (p-プロペノン酸、3-(p-ブチルチオフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-(p-ブチルチオフェニル)-2-シアノアロペ ノン酸、3- (p-n-ペンチルチオフェニル) -2-シアノプロペノン酸、3- (p-n-ペシーンで シルチオフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3- (p-デカンチオフェニル)-2-シアノアロペノン酸、及びそれらのm-、0-置換誘導体:

3-「pーシアノフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-(mーシアノフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-(oーンアノフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-「pーメチルオキシフェニル)-2-シアノアロペノン酸、3-(pーエチルオキンフェニル)-2-シアノアロペノン酸、スプロペノン酸、3-(pープロピルオキンフェニル)-2-シアノアロペノン酸、及びそれらのmー、oー置換誘導体:

3-(ローアセチルオキシフェニル)-2-シ

アノアロペッン酸 3- ドーアロビオニルオキ シフェニル - 2-シアノアロペノン酸、3-ドーフタッイルオキシフェニルデー2-シアノ プロペッン酸、及びそれらのm-、0-置換誘導 体:

3- p-ニトロフェニル)-2-シアノブロペノン酸、3- (m-ニトロフェニル)-2-シャフロペノン酸、3- (n-ニトローニール)-2-シャフロペノン酸、3- (p-ジメン酸、アノブロペノン酸、アノブロペノン酸、アニニーシャンでは、3- (p-シン酸、3- (p-シンでは、3- (p-ジェニル)-2-シャンでは、3- (p-ジェニル)-2-シャンには、3- (pペノン酸、3- (pペノン酸、3- (pペノントルアミドフェニル・-2- 対チルアミドフェニル・-2- 技誘導体:

3-(デーヤセチルアミノフェニル)-2-ジアノブロペノン酸、3-(アープロピオニルアミノフェニル)-2-ジアノブロペノン酸、及びそれらのm-、4-重換誘導体:

3-(p-メチルフェニル:-2-シアノプロ

エン酸、2-シアノーラー(p-アミノフェニル) -2.4 -ペンタジエン酸、及びそれらのm-、5 -置接誘導体:

2 - シアソー5 - (p - シアノフェユル) - 2. 4 - ペンタジエン酸、及びそれらのm - 、o - 置 換誘導体: ペイン酸、3 - (p - エチルフェニル) - 2 - シアフロペアン酸、3 - (p - アロビルフェニル) - 2 - シアアプロペアン酸、3 - (p - アチルフェニル) - 2 - シアノプロペアンでは、3 - (p - ローペアンでは、3 - (p - ローペアンでは、3 - (p - ローペアンでは、3 - (p - ローペアンでは、3 - (p - ローペアンでは、及びそれにのエーローとでイアファーで、2 - 直接誘導体:

で表わされる電換フェニルーミーシア(アロベンン ン酸誘導体、

2-シアノーラーフェニルー3.4 - ペンタジエン酸、2-シアノーラー(pージメチルアミノフェニル)-2.4 - ペンタジエン酸、2-ンアノーラー(pージエチルアミノフェニル)-1.4 - ペシタジエン酸、2-ンアノーラー(pージブチルアミノフェニル)-1.4 - ペンタジエン酸、2-シアノーラー(pージブチルアミノフェニル・-2.4 - ペンタジエン酸、2-シアノーラー(pーモノメ+ルアミノフェニル)-2.4 - ペンタジ

2-シアノーラー(pーメチルオキンカルボニルフェニル)ーム4ーペンタジエン酸、2-シアノーラー(pーエチルオキシカルボニルフェニル)ー2.4ーペンタジエン酸、2-シアノーラー(pープチンタジエン酸、2-シアノーラー(pープチルオキシカルボニルフェニル)ー2.4ーペンタジエン酸、反びそれらのmー、cー置接誘導体:2ーシタジエン酸、反びそれらのmー、cー置接誘導体:4年代ンタジエン酸、反びそれらのmー、cー置接誘導体:

2-シアノー5-(p-ジメチルアミドフェニル)-24-ベンタジエン酸、2-シアノーラー ェージエチルアミドフェニル)-14-ベンタ ジエン酸、2-シアノー5-(F-ジアロピルア ミドフェニル)-14-ベンタジエン酸、2-ジアノー5-(F-ジブチルアミドフェニル)-2 イーベンタジエン酸、2-ジアノー5-(p-モ ノメチルアミドフェニル)-14-ベンタジエン 酸、2-ジアノー5-(p-アミドフェニル)- 2.4 ーベンタジエン酸、及びそれらのn.-... 0.--電機誘導体:

2-シアノー5-(F-アセチルアミノフェニル)-14-ベンタジエン酸。2-シアノー5-(P-プロピオニルアミノフェニル)-14-ベンタジエン酸、及びそれらのm-, o-置換誘導

2-シアソー5-(p-メチルフェニル)-1 4-ペンタジエン酸、2-シアソー5-:p-エ チルフェニル)-2.4-ペンタジエン酸、2-シ アソー5-:p-プロピルフェニル)-2.4-ペ ンタジエン酸、2-シアソー5-:p-ブチルフ ェニル)-2.4-ペンタジエン酸、及びそれらの m-、0-置換誘導体:

で表わされる電機フェニル エーシアノー2.4 - ベンタジエン酸誘導体:

2-シアソーアーフェニルー2.4.t ーヘアタト リエン酸、2-シアノーアー(ロージメチルアミ ノフェニル)ー2.4.6 ーヘアタトリエン酸、2-シアノーアー(ロージエチルアミノフェニル)ー

リエン酸、2-シアノ-?-(p-プロピルチオフェニル)-2.4.6 -ヘプタトリエン酸、2-シアノ-?-(p-ブチルチオフェニル)-2.4.6 -ヘプタトリエン酸、及びそれらのm-、0-置接誘導体、

2-シアノーテー(p-シアノフェニル)-2. 4.6 -ヘアタトリエン酸、及びそれらのm-、○ - 置換誘導体:

2-シアノーアー(pーメチルオキシカルボニルフェニル) - 2 4.6 ーへアタトリエン酸、2ーシアノーアー(pーエチルオキシカルボニルフェニル(- 2 4.6 ーへアタトリエン酸、2ーシアノーアー(pーブチルオキシカルボニルフェニル(- 2.4.6 ーへアタトリエン酸、及びそれらのmー、0ー電換誘導体:

2-シアノーフー(pーマセチルオキシフェニル)-2.4.6-ヘブタトリエン酸、2-シアノーフー(pープロピオニルオキシフェニル)-2.4

2 もしっへアタトリエン酸、2 ーシアソーフー (pージアロビルマミノフェニル) - 2 もしっへ アタトリエン酸、2 ーシアソーワー(Fージアモルアミソフェニル ー 2 もしっへアタトリエン酸、 2 ーシアノーフー、Fーモノメチルアミソフェニル) - 2 もしっへアタトリエン酸、 2 ーンアソーフー、「Pーモノエチル で、リエン酸、 2 ーンアソーフー、「Pーモノエチル で、 5 でものの mー 、 0 ー 電 接誘導体:

2-シアノーマー(pーメチルオキシフェニル) -2.4.6 - ヘアタトリエン酸、2-シアノーアー (p-エチルオキシフェニル - 2.4 6 - ヘアタトリエン酸、2-シアノーアー(pープロピルオ キシフェニル) - 2.4.6 - ヘアタトリエン酸、2 -シアノーアー(pープチルオキシフェニル) -2.4.6 - ヘアタトリエン酸、及びそれらのmー、 o-置換誘導体:

2-シアソーアー(p-メチルチオフェニル) -2.4,6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノーアー (p-エチルチオフェニル)-2.4.6 -ヘアタト

6 ーペアタトリエン酸、2-シアノー7-(p-ブタノイルオキシフェニル) - 2, 4, 6 - ヘアタト リエン酸、及びそれらのm-、o-置換誘導体; 2-シアノー7- (p-ジメチルアミドフェニ ル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアノー 7 - (p - ジエチルマミドフェニル) - 2,4,6 -ヘプタトリエン酸、2-シアノー7-(p-ジア ロビルアミドフェニル) -2.4.6 -ヘアタトリエ ン酸、2-シアノーTー(p-ジブチルアミドフ ェニル)-2.4.6 -ヘアタトリエン酸, 2-シア ノーテー(Fーモノメチルアミドフェニル)-2. 4.6 ーペプタトリエン酸、2-シアノー7-(p ーモノエチルアミドフェニル)ー2.4.6 ーヘアタ トリエン酸、及びそれらのm一、o一置接誘導体; 2-シアソー7- (p-=トロフェニル) −2. 4.6 -ヘアタトリエン酸、及びそれのm-, o-

置換誘導体: 2-シアノーフー(ローメチルフェニル)-2. 4.6 -ヘアタトリエン酸、2-シアソーフー(ローエチルフェニル)-2.4 6 -ヘアタトリエン酸。 2-シャソーコー・pープロビルフェニル、こと もも一ペプタトリエン酸、2-シャソーニー・Pープチルフェニル)-1もも一ペプタトリエン酸。及びそれらのmー、cー置換誘導体。

で表わされるフェニル電換 (4) 一ヘアタトリニン酸誘導体。

一方、一般式(2) において、好ましい例示化台

る。また、溶離からコンプレクスを形成する方法が、操作性の観点からより好ましいが、化合物の安定性の観点から、余り高温で行うのは好ましくなく、作成する構成する化合物の低い方の変化温度一融点付近に設定することが、操作性からも安定性からも望ましい。

かくして得られたシアノカルボン酸系化合物とインドール環を含む化合物との固溶体は、結晶の形態をとり、成形性に優れ各種素子に賦形することが可能であり、非線形光学変用分野に適用することができる。

〔実籬例〕

以下に実施例を用いて、本発明を更に詳しく説明する。なお、実施例中%は特に断らない限り重量基準である。また、実施例中第2高調波の発生の測定は、次のように行った。すなわち、エス・ケー・クルツ(S.E. Erris)等によるジャーナルオブ・アブライド・フィジクス(A. Appl.

Phys: 35巻3758ページ (1568年) 中に記載されている方法に準拠して、本発明の粉末に対して行っ

物としては、3ー・3ー・4・フル、ーローン・ファインをリル、ーローン・ファイン・リル・コー・スク・リル・コー・スク・リル・コー・スク・ファインを設定する。ショー・スク・ファイン・スク・ファイン・スク・ファイン・スク・ファイン・スク・ファイン・スク・ファイン・スク・ファインを関係を関係したが、対象のでは、エトナーが、大力がある。というなどは、ストナーが、大力ができる。

本発明の固溶体は、一般式(1)のシアノカルボン酸系芳香族誘導体と一般式(2)のインドール環を含むシアノカルボン酸類とが、モル比で1:10~10:1の割合で混合したものから好ましく形成される。固溶体の形成は溶粧物、固相あるいは透当な溶媒のなかでの混合により実施しうる。かかる雑としては、エタノール、メタノール等のアルコール類、ジオキサン、テトラハイドロフラン等の環状エーテル類を好ましく挙げることができ

た。入射光源として、W: YAGレーザ(2MM/ 2Exパルス)の1004年の光線を使用、ガラスセル 中に充填した粉末サンブルに照射し、発生した縁 色光を検知することにより行った。

実施例1 固溶体の形成方法(A)

3 - (3 - インドリル) - α - シアノプロペノン酸2.0gとラーフェニルー2 - シアノペンタジエン酸2.0gを室温でよく混合し、窒素気流下i+60 ℃にて20分骸置した。混合系は一旦液状に変化し、室温に冷却することで固化し、結晶の形成が緩進された。この状態で粉砕し、第2高調波の発生の測定を行ったところ、Nc-YAGンーザの第2高調波に該当する緑色の発光が観測され、その強度は尿素の約8倍程度であった。

実施例2 固溶体の形成方法(B:

3-(3-インドリル) - α-シアノアロベノン酸2.0gと5-(4-ジメチルアミノフェニル)ベンタジエン酸2.0gとを室温でよく混合し、10mlのエタノールを加えて、湯浴にて加熱治却を行い針状結晶を得た。この結晶を乳鉢でよく粉砕して、

第2畜調波の発生能を測定したところ、緑色の発 光が認められた。

実腱例3~6

実施例:の形成方法(ど)または実施例2の形成 方法(1)、で第二表に示すインドール誘導体(1) と 芳香族誘導体化 との固溶体を作成し、その第2 高調波(SHG)発生能を調べた。

第 1 表

	第1表	SHG強度
実施例	化合物(1) -化台物(2) :形成手法(重量比) 3-(3-インドリル) -2-シアノブロペノン酸 A +3-(フェナンスリル) -2-シアノブロペノン酸 (1:1)	12
4	3-(3-4ンドリル)-2-シアノプロペノン酸 A +3-(フェニル)-2-シアノプロペノン酸 (1:1)	4
5	$3-(4-rセチルオキシインドリル)-\alpha-シアノアロベノン酸 B +3-(4-メトキシフェニル)-2-シアノアロベノン酸 (1;1)$	5
6	3-(3-4ンドリル)-2-シアノプロペノン酸 A $-3-(3,4-i)$ メトキシフェニル $)-2-i$ アノプロペノン酸 $(2:1)$)

持期年4-198924(9)

〔発明の効果〕

本発明のインドリルカルボン酸化合物と芳香族 系からなる反転対称性のない結晶化合物は、非線 形効果が大きいので、光データ処理、情報通信は だは光通信システムにおいて用いられる光スイッ そあるいは光演算処理に用いられる光双安定素子、 光スイッチなどの妻子として広く利用することが できる。

特許出願人 帝人株式会社 意思 代理人 弁理士 前 田 純 博 医医